



**AVVISO PUBBLICO, PER SOLI ESAMI, PER L'EVENTUALE COSTITUZIONE DI N. 1 RAPPORTO DI LAVORO A TEMPO DETERMINATO, NEL PROFILO PROFESSIONALE DI COLLABORATORE TECNICO PROFESSIONALE – SETTORE TECNICO - AREA DEI PROFESSIONISTI DELLA SALUTE E DEI FUNZIONARI, CON FUNZIONI DI DATA MANAGER PER LE ESIGENZE DELL'ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI NELL'AMBITO DEL PROGETTO “BIOBANKS, REGISTRIES AND NATIONAL HEALTH RECORDS: MODELLING A NETWORKING STRATEGY TO FOSTER RESEARCH & DEVELOPMENT AND TO SUPPORT THE SECONDARY USE OF DATA AND SAMPLES OF RARE DISEASE PATIENTS” – PNRR – MR1- 2023 - 12377715**  
(Indetto con determinazione del Direttore del SUMAGP n. 417 del 10/10/2024)

### **CRITERI DI VALUTAZIONE**

Al termine di ogni colloquio la commissione attribuirà un punteggio compreso tra 0 e 20 sulla base della **correttezza della risposta, della completezza e della chiarezza dell'esposizione, nonché della capacità di sintesi e della padronanza dell'argomento dimostrate dal concorrente**, con voti palesi, dell'esito dell'esame. Nel caso di valutazioni differenti da parte dei commissari, il punteggio attribuito sarà dato dalla media aritmetica dei voti attribuiti dai singoli componenti.

### **DOMANDE**

- 1 Cosa s'intende per “studio clinico”?
- 2 Cosa s'intende per Biobanca di Ricerca?
- 3 Il candidato illustri cosa sono i principi FAIR (Findable, Accessible, Interoperable, Reusable)
- 4 Il candidato descriva le differenze tra Collezione di campioni e Biobanca
- 5 Il candidato illustri quali sono le tipologie di dati che possono essere raccolti e immagazzinati per studi clinici di natura ortopedica
- 6 Il candidato descriva cosa s'intende per anonimizzazione dei dati e come può essere gestita.
- 7 Il candidato illustri cosa s'intende per “Big Data” relativamente a studi di ricerca sulle malattie rare
- 8 Cosa s'intende per consenso informato? Il candidato descriva il processo di acquisizione dello stesso
- 9 Il candidato descriva quali software possono essere utilizzati per raccogliere e gestire i dati di uno Studio Clinico
- 10 Quali sono le differenze tra uno Studio Clinico retrospettivo e prospettico?
- 11 Cosa s'intende per evento avverso o reazione avversa e Drop – out nell'ambito di uno Studio Clinico?
- 12 Qual è il ruolo di un comitato etico nell'ambito di uno Studio Clinico